

JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

62029595

5-O-MYCAMINOSYL-NARBONOLIDE DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF

Patent Number: JP62029595 Publication date: 1987-02-07

Inventor(s): FUJIWARA TATSURO; others: 02

Applicant(s):: TOYO JOZO CO LTD

Application Number: JP19850169198 19850731

Priority Number(s):

IPC Classification: C07H17/08

EC Classification:

Abstract

NEW MATERIAL: A compound shown by the formula I (R1 is H or methyl; R2 is 2-6C alkanoyl) and its salt.

BEST AVAILABLE COPY

- १८ र ज्ञानकारसभागित**ः तथस**्यात्रे । १६५५ १५५ १५५ १५

EXAMPLE: 4'-O-(4-Isovalerylmycarosyl)mycaminosyl narbonolide.

USE: An antibacterial agent.

PREPARATION: A compound shown by the formula II (R3 is OH-protecting group) is reacted with a compound shown by the formula III in an inert organic solvent in the presence of a brominating agent to give a compound shown by the formula IV. Then, this compound is reacted with tributyltin hydride in an inert organic solvent under heating and brominated and the prepared compound is treated in methanol under heating to eliminate the hydroxyl- protecting group at the 2'-position.

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出顧公開

母公開特許公報(A)

昭62-29595

MInt, Cl.

識別記号

厅内整理番号 B-6742-4C 7252-4C ❷公開 昭和62年(1987)2月7日

C 07 H 17/08 // A 61 K 31/71

ADZ

審査請求 未請求 発明の数 2 (全7頁)

❷発明の名称

5-0-マイカミノシルーナルポノライド誘導体およびその製法

関 昭60-169198 创特

砂田 題 昭60(1985)7月31日

明 四発

静岡県田方郡韮山町韮山310

代 (73)発 骐

7-

静岡県田方郡大仁町三福632番地の1

原 伊発 明 榊

秀 夫

三島市中273の12

①出 類

東洋酿造株式会社

静岡県田方郡大仁町三福632番地の1

/ 焙胡の名称

特許請求の額盟

ĊH3

(式中、Riは水素原子またほメチル基、Riは皮 **電数ユーも個のアルカノイル版を示す)で変わさ** れる化合物またはその塩。

2)。 アルカノイル基がナセチル、プロビオニ ル、ブチリル、イソブチリル、パレリル、イソバ レリルまたはヘキサノイル甚である特許請求の範 囲舞/項記載の化合物またはその巻。

(其中、Rgは水酸蓝の保護蓋を示す) で表わる れる化合物と式

(武中、Riは水素原予またはメケル器、Rz は炭 煮煮ユ~6銭のアルカノイル蓋を示す)で表わざ れる化合物を不否性有機形成中プロム化剤の存在

-803-

特開昭 62-29595 (2)

H₃C 12 CH₃ R₃O N(CH₃)₂H₃C OR₁
H₃C 0 CH₃ CH

(式中、 R₁、 R₂ および R₃ 技術配と同じ意味を有する)で表わされる化合物を得、数化合物を不活性有限器與中加熱アトリプチルチンハイドクイドを反応させて脱プロム化し、得られた式、

Nープロモスケシンイミド、Nープロモフタルイミドまたは /、3ージプロモーミ。5ージメテルヒダントインである特許請求の範囲落を項記載の製造法。

7). 脱ブロム化をアゾビスインプテロニトリルの存在でで行う特許請求の範囲第4項記載の要益係。

3: 発明の詳細な説明

皮薬上の利用分野

木薙切は、抗生物質5-0-マイカモノシルーナルボノフイド(5-0-Mycaminosyl-narbonoplice)の新規誘導体およびその製造法に関する。さらに詳しくは、木薙明は、塩

(式中、B、、R.およびR、は前むと同じ豆味を有する)で変わされる化合物をメダノール中国 然処理してご位の水酸基の保護率を設定すること を特徴とする式

「(式中、R:および R2 注前紀と同じ意味を有する) で表わされる化合物またはその集の製造法。

4) 保護基が低級アルタノイル基またはハロ ゲン化アセチル基である特許環状の範囲第3項記 数の製造法。

s)。 医級アルカノイル基がアセチル端である 物影構水の電磁券を列温隊の製造法。

Al. グロム化剤がパープロセクセトアミド、

(式中、 R_1 は水煮源子またはメナル基、 R_2 は炭素 及 $2 \sim 6$ 個のアルカノイル基を示す)で表わされ る化合物またはその塩およびその製造法に関する。

従来の技術

従来、Streptomyces narbonensis の治機物からナルボマイソン (marbomycin)が単離されることが報告されている (Helv. Chim. Acta 38,935 (/955)]。また、/6 員理ヤクロフイド状生物質アラナノマイソン (Pla enomycin) 生産狭を培養時、アグリョンであるナルボノフィド (narbonolide) を添加することによるサルベージ合成により、5-0-マイカモノンルナルボノフィドが生成されることが報告されているでよ Anti-blot・29 /203~/208 (/975)]。

婚明が解決しようとする問題点

しかしながら、ナルボマイシンおよびS-〇一マイカミノシルナルボノフイドは、必らずしも問題 及いく抗菌症性を示すす、有用性の点で問題があった。

そこで、本幾明者らは斯かる欠点を克服せんと

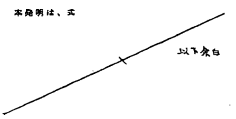
-804-

特開昭62-29595 (3)

個々の粉啡体を合成し、その生物活性について検 討した。

問題点を解決するための手段

その結果、後にで表わされるか・〇・マイカミノンルサルボノクイド時頃体でごは、 s - 〇・マイカミノンルナルボノクイドのが位にチー〇・アンル・タウディノンル変を有する点に標準上の特徴を有する新規制導体であり、ノチ負債マタロウィド系が生物質であるにもからか、ノチュリない、のであるにもからず、ノチ、ノチ、浸してカーフィド酸性菌に対し強い、抗菌のを示した。



る化合物と式

(文中、 B_1 は水 黎原子並たはメチル鉱、 R_2 は炭素 数 $2\sim6$ 何のアルカノイル鉱を示す) で表わられ る化合物を不居性有機海峰中プロム化剤の存在下 で反応させて、式

(文中、 R: R: R2 および R: は前記と同じ意味を 有する) で長わされる化合物を得、誠化合物 C 47 を不信族有週程端中加熱下トリプチルチンハイド H₃C 12 H₃C 14 H₃

(武中、Riti水栗原予またはメチル基、Riti火栗 数ユー6個のアルカノイル筒を示す) で表わされ る化合物またはその塩である。また本発明は、式

(1)

(式中、別は水漿器の保護器を示す) で変わられ

フィドと反応させて限プロム化し、得られた式

(5)

(式中、 B.1、B.2 および B.3 は前配と同じ意味を有する) で表わされる化合物をメタノール中加 鮮処理して 2²位の水及越の保湿药を脱離すること を特徴とする化合物 (/)またはその境の製造法で ある。

本見明で使用される化合物(2]は、5-0ーマイカミノシルテルポノライド(J. Antibiotics。 <u>39</u>, / 203~/ 108 (1974)、特願印 60~27732号)をそのど位の水酸描を適当 な保健描で保護することにより得られる。

上記の水融紙の保証器としては、アキチル、ブ

特開昭 62-29595 (4)

ロビオニル、ツチリルなどの低級アルカノイル級 タロロアセチル、ジクロロアセチル、トリクロロ アセナル、トリフルオロアセチルなどのハロゲン 化アセナル強などが専げられるが、特にアセナル 無が終ましい。

上記アセチル基の導入は、上記ターの一マイカミノンルナルボノフィドに不活性有機器域中無水の酸を反応させることにより行なわれる。不活性有機器域としては、 グタロロメタン、クロロトリル クロロエタン、アセトン、アセトニトリルが好きしい。 反応 風 成 は 下、 殊 に の で 付 で カ る。 反応 軽 過 以 高 強 液 体 クロマト グラフィー (は P も C) などにより 退跡 し、 反応 物 か ら、 カット クロマト グラフィー などにより、 酸 化合物 (よ) を 関ればよい。

また水発明において使用される化合物で3つは、 特開限を3ーノノノのまを、特開昭を3ーノノノ のよりの記数より、ブレルマイカロースを存する マクロライド抗生物質、例えばロイコマインン、

無用い、プロム化剤は、化合物(3)に対して化学 最適的な対応量が使用される。

この反応は風密不耐性有極器は中で行なわれ、 好適な確睬としては、たとえば無水アセトニトリル、無水ペンゼン、無水エテルエーテルと無水 リ メテルスルポキンドなどであり、これらの器蹊は 単独あるいは通な混合して用いられる。

反应温度は宝温以下、殊に0 C 兼教- 20 C が 通為である。

反応時間は使用する語媒やプロ上化剤の限期に 応じて頭節されるが、10分乃翌45時間である。 反応生成物(4)を反応促合物から単産:積裂す

るには、海峡による抽出、カラムクロマトグラフィーなど通常の後作が用いられる。

このようにして得られた化合物 (4)を不活性有機関係中加熱下トリプチルチンハイドクイドと反応させで脱プロム化して化合物 (5)を得るのであるが、

この反応において、反応器隊は、通常の不活性 器隊が用いられ、反応成分の使用割合は、化合物 メヨサマイシン又は、クラデイノースを有するマクロライド抗生物質、例えばエリスロマイシンを酸加水分解することにより、アシルマイカロース又はアシルクラデイノースを得、これらの化合物を常法により、股水反応することにより、アシルマイカラール又はアシルクラディナールを得ることができる。又、他のグリカール親は、常族(W. Roth. W. Pigman, Method . Canbohydr. Chem, ユギのS(ノタ63))によりグルロース、フムノース、スーアミノグルコース関連体などにより製造される。

化合物(3)のが低へのグリコンド化は、化合物(3)と化合物(3)を不信性再降中プロム化剤の存在下で反応させることにより行われる。

ここで沿いられるプロム化剤としてはたとえば パヨージプロセネミー ジメナルにダントイン、N ープロムテタシンイミド、N = プロムフタルイミ ド、N = プロムアセトアミド等である。

反应成分の使用関合は、化合物(3)に対して化合物(3)はノー4当モル量用い、適常はほぼノ当

(4)に対してトリアチルチンハイドライド (n-Bus Sak) はノース当量用い、通常はハノーハユ 当量用い、通常反応触線としてアゾピスインアチロニトリルが用いられ、化合物(4)に対して、のノーの5当量用いられる。

皮広堡皮は、通常 6 0 ℃ 乃至 / 2 0 ℃ が通当で もる。

このようにして得られた化合物(5)は、通常の ・ 単鍵・ 環製法に従つて単度構製することができる。

次に、化合物(s)の以位の水酸器の保度器を脱離化するのであるが、この脱離化はメタノール溶 薬中加熱することにより行なわれる。

| 反応温度は、通常45℃乃至65℃が適当である。

本発明の化合物 [/] は、所数により塩に導くことができる。 好適な塩としては、塩酸、 健酸、 リン酸などの無機酸との塩、酢酸、 プロピオン酸、 酒石酸、 クエン酸、コハタ酸、 リンゴ酸、 アスパッギン酸、 グルタミン酸などの有機酸との塩が包含される。その他の非難性塩も包含される。

発明の効果

本発明の実施例に配散の目的化合物(/)のほ生物生育最少阻止決定(MIC)を确定した簡単は 第/数の通りである。

郑 / 表 MIC (#g/#f)

			-
提檢集	本 売 明 化 合 物 (実版例/)	对除	
東 樂英		L/8-140	エリメロマイシン
Staph aureus ATCC 6538P	3. /	3. /	0.1
Staph. nureus 0//6	1. 6	3. /	>100
Staph. aureus 0/27	125	>/00	>100
Strept. pyogenes	6.3	> /00	>/00
Micrococous flavus ATCC /0240	0.2	/. é	0. 2
Corynoblet, diphtheries P.W. F	0. 1	0. 4	50.05

L/8-//0:5-0-マイカモノシルナルポ

難した。水畑をクロロホルム50%で3回抽出し、 この極川際と前の有機関を合せて飽和食物水で洗 ひした。次いでフットマンIPS評紙を通して収 · 僕した後、滅圧汲歇した。残液をシリカゲル(メ ルク社製, Art クク34)カラムにチャージし、 ヘキサンーフェトン(/ 0:/)、ヘキサンーフ セトン(8:1)、ヘキサン=アセトン(5:1) およびクロロホルムーメタノール (タミノ) の 祖で辞出して、 2′、 4′~ ジーローナモチルマイカ ミノシルクルポノフイドおよびギーローアセチル ディカミノンルナルポノライドを多く含む区分A、 2'-0-ナセナルマイカミノシルナルポノライド を多く含む区分目がよび原料を含む区分でを得た。 区分人はメタノールノの倍量に符かし、よちで で一支提枠した鉄、減圧退縮し、5-0-マイカ ミノンルナルポノライドとして迅収した。

上記反応操作を2回繰り返して目的の 2′-0~ アセナルマイカミノレルナルボノフイドノノミス 6四(収率コモミデ)を得た。

四年例 2

ノライド(出発原料) 臨床上多く利用されている エリスロマインン等のノチ典理マクロライドは、 耐性静準を起しやすく逆年、耐性銀の増加がみられ、本発明の化合物は、ノチ魚理マクロライド耐 性能のみならず、ノチ風環マクロライドを含む金マクロライド耐性悪に対しても強い疾患初性を利 し、 麻水上便れた感染治療効果の期待される抗菌 別である。

要施例

次に、参考例および実施例を参げて本見明の製 適例を具体的に説明する。

参考例 /

2'-0-7セナル マイカミノシルナルオノ ナイド

3-0-マイカモノシルナルボノフイド 40 4 29 (5.4 mM) をアセトニトリル 50 M に 唇かり、これに水冷下無水の酸の 8 8 4 4 4 (1.0 5 当量)を加え、40分間管件した。反応 液 にクロロホ ルムノの 0 8 を加え、次いでフラアンセニア水で 水反応の 無水母敵を中和処理した後、有機層を分

4-0-イソパレリルマイカフール

ショナマインン50.09(60.5 mM)をの5N塩酸500mに関かし、空風で、よ5約間後押した後、クロロボルムで3回抽出した。食塩水で抽出酸を飽和洗浄し、マフトマンIPSが減を過して乾燥した後、減圧濃縮した。独液をンリカケルカフムクロマトグラフイー(シリカゲルミメルク社製Artフフ34、5009)にてベンゼン:アセトン=3:/を原収再隊として無出し、浪費の4-0-インパンリルマイカロースを換貨色油快物質として/&529を得た。

この化合物ままフタ (226mM)をアセトニトリル250mに関かし、水冷で、トリエチルアミンノのノギ (3当堂)、トレルクロフイドムタ29 (15当選)を加えて、ノ陸横伸した。以応彼を水水・昨日エチル中に加え、移機関を分離した。

水層と砂酸エチルで2回抽出し、この協出版と前 記有機層と合わせ、飽和食塩水で洗浄した。ワフ トマン1PS沖紙を通して乾燥した後、減圧濃略

-807-

した。 反近をシリカ グル (ソルク社製-Art ? ? 3 4, 2509) カフムクロマトグラフィーにより 精製して磁色油状のチーローイソバレリルマイカ フール / 225/g(2355収率) を得た。

実践例 /

α'-0- (4-1ッパンリルマイカロシル) マイカミノンルナルボノライド

- 4"), 130 (/H.H-/"), 60 (d./ H. H-/0) . 665 (16,/H.H-//) 反応生成物 2'-0-アセチルーギー0- 12-プロモールーイッパレリル) マイカロシルーマイ カミノンルナルボノワイドク失る型(854mol) をベンゼン人を邸に添かし、乙式ピアルゴンガス 雰囲気下、60℃に加熱し、触媒量アゾピスイン ブチロニトリル、トリーNーブチル水準化スズし nBu aBnH) るちのB(ハS当量) をペンゼン/# におかして暴加し、たち時間発伸した。反応液を 政府後、シリオブル (メルク社製, Art7 7 3 4) フタを充填したカクムを用い、ベンゼンープセト ン (30:1) を盈閑 居体として グラムクロマト グファイーを行い、出数の 2'-0-アモテルーダ -0- (4-0-イソパレリルマイカロンル) マ イカミノシルナルポノライド5ユ8 町 17815 収率)を構た。

これをメタノール!Wに召かし、SSCで!晚 6SCで6S時間投押し、減圧換難し、残正をン リカケル(メルタ社製,Artタ385)69を充填 を使した後、減圧過超した。限値をシリカグル(メルタ社製。Artクフタ4, コミタ) カラエビチャーがし、ヘキャン、ヘキャン・アセトン (ノのこノ) ヘキャン・アセトン (まこノ) および (リので 帯出して、 健戦の 反応生成物 3'-0-アセナルー 4'-0-(2-アセーチーインパレリ ルマイカ デンルル カーインパレリ ルマイカ タネ 神を 場た。 これを シリオゲル (メルタ社製。Artタ 3 まら) ノのタセ 充切したカラムを用い、ベンゼン・アセト グラフィーを行い類製物ア 4 3 7 7 (ノ まるも 収率) を 待た。

NMR (60MHz, CDC8, TM8規準) &
ppm; 203 (S, 3H, 2'-0 C-CH₅) 、
242 (8, 6H, -N(CH₅)z) 、ままら (q,
/H, R-2)、400 (S, /H, R-2")、
430 (br./R、H-5)、452 (d,/H,
E-/')、ま/5 (dd, /H, H-2')、ま/
付近 (/H, H-/3)、よ20 (d, /H, H

したカウムを用い、ベンゼンーア セトン (20:
ノ) を展開語線 としてカラムタロマト グラフィー を行い、 4'-0-(4 ~ ②ソパレリ ルマイカロンマイカも、ル) 289時 ノンルナルボノフィド 28.0 中 (出 新原料からよる 5 収率) を得た。

NMR (/OOMH z CDC 8 s が M S 規準) 8 ppm; 252 (8, 6 H, -N-(<u>CH</u>₂)₂), 3 8 3 (q,/H,H-2), 4 2 3 (br.,/H,H-5)、 4 3 5 (d,/H,H-/'. J=7.6 Hz)、 4 5 付近 (/H,H-5)、 4 6 4 (d,/H,H-4° J=/00HZ)、 4 9 5 1/H.H-/3)、 5 0 9 (br., d,/H,H-/" J=22HZ)、 6 0 4 [d./H,H-/0)、 6 6 6 (dd,/H,H-//)

MS (CI) 、7.5 4 (MH⁺) 、7.28、7 /0、4.70、2.9/、2.29

人 職 丛 相 吟

東洋錐造株式会社

特開昭62-29595 (プ)

明和毎郎ノ4瓦第3行~第19行の旅ノ安を下

M I C (49/ml)

* 弱 明 化 合 物 (実施例/)

1.56

3/3

625

23

a 2

a 1

対 叙

(エリスママイシン)

>/00

>100

>100

≤005

≤a05

a z

0.1

「ノダ・ノる長珠」を 『ノダ典雅』を訂正する。

印の通り訂正する。

試験患

Staph aurone 0//6

Staph surous 0/26

Staph aurous ATCC 6538P

Staph surous M8353 C36

Strept progenes N.Y. 5

Micrococcus flavus ATCC /024d 0.2

ェ ノリ貝張マクロライド耐性菌

Corynobust, diphtheries RW 8

形 続 棺 正 黄

昭和61年4月 23 日

適

特件疗员官 辛 룿 潍 郎 象

人 事件の表示

昭和60年特許服第169198号

2 発明の名称

3. 補正をする命

事件との関係 特許出国人

佐所 静岡県田労都大信町三福632番埠 のノ

v) /

名称 单弹 圆油 株式会 8代表标 高 田 哲 9



4 構正命令の日付

自、舜

よ 検圧の対象

明細書の契明の詳細な説明の概

& 商匠の内容

明細書第7貫第10行の



明何書弟ノザ耳最下行〜四第ノよ 真落ノ 行の「Lノまーノノのこよーローマイカミノシルナルボノライド(出発原料)」を削除する。
明初書館ノよ真弟よ〜6行の

「のみならず、ノる異雄マクロライドを含む金マ クロライド耐性医」を解除する。

明和春阿良第6行

「化対しても」を

「に対して」と訂正する。

明細書館/夕莨箔を行の

「トリーNーフチル」を

「トリーュープチル」と訂正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
_

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.